(9日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報 (A)

昭54—100332

60Int. Cl.2 C 07 C 49/62 // D 21 C 3/22

識別記号 **砂日本分類** 16 C 44

39 A 422

16 D 415 7107-4L 16 D 51

7248-4H

庁内整理番号

43公開 昭和54年(1979)8月8日

発明の数 審査請求 未請求

(全 8 頁)

ᡚキノン化合物の組成物およびその製造法

创特 B7753-4230

22出 顧 昭53(1978) 1 月20日

の発 明 者 山下治

東京都品川区西大井5丁目17番

6号

司 北市幸司

東京都杉並区西荻南2丁目12番

19号

明 @発 有岡秀躬:

北九州市小倉北区小文字2丁目

5番10号

同 小石秀彦

北九州市戸畑区福柳木2丁目2

番3号

御出 新日本製鉄化学工業株式会社

東京都中央区銀座6丁目17番2

号

個代 理 人 弁理士 八田幹雄

CIAN

1. 発明の名前

キノン化合物の組成物かよびその数数法 2. 特許請求の領無

1. 非水病性キノン化合物粉束とイオン性界面括性 刷とが均一に混合されてなる水分散用キノン化合 物の組成物。

3. 非水 帯 性 キ ノ ン 化 合 物 粉 来 と イ オ ン 性 界 面 着 性 削と少常の水とが均一に複雑されてなる特許請求 の範囲第1項に記載の組成物。

8. 非水粉性キノン化合物粉末1 東野部と、イオン 性界面括性剤 0.02~ 1 雅祉部と、 水 0 ~ 5 章 年 部とが均一に掲載されてなる特許病求の顧酬病! 現代配数の用放物。

非水素性キノン化合物粉末の粒星が 100 д以下 である特許請求の範囲第1項に記収の組成物。

5. 非水槽性キノン化合物はアントラキノン菜化合 である神許請求の遊送祭」選択記載の組建物。

アントラキノン系化合物はアントラキノン、

1.4 - ジヒドロナントラキノン、1.4 - ジヒドロ

ントラキノール、1,4,48,98 - テトラ ノン、1.2.8.4 - テト くとも1種の化合物である特許請求の範囲額 項に記載の組成物。

まと性界面活性剤が除イオン界面活性剤、層 ン界面括性剤なよび両性界面活性剤である特 求の範囲第1項に記載の組成物。

水密性キノン化合物粉末をイオン性界面活件 とともれ後棘するととを特殊とする水分散用キ 化合物の組成物の製造法。

水溶性キノン化合物粉末の粒径が100 点以下 る特許請求の範囲第8項に記載の製造法。 非水農性キノン化合物はアントラキノン系化 である特許請求の範囲第8項に記載の製造法。 アントラキノン系化合物はアントラキノン、

キノンタよびアントロンよりたる群から遊ばれた



時期 昭54―100332(2)

少さくとも 1 後の化合物である特許病求の範囲等 1 0 項に記載の製造法。

12. 非水器性キノン化合物 1 軍業部に対し、イオン性界面活性剤 0.02 ~ 1 重量部(無水火爆新準) シよび水 0 ~ 5 重量部を加えてベースト状となる まで温暖するととを特徴とする特許決定の範囲第 8 項ないし第1 1 項のいずれか一つに配放の製造

13. 非水溶性キノン化合物をイオン性界面活性利格被中で遵式粉砕することを軽額とする水分散用キノン化合物の組成物の製造法。

14. 非水溶性キノン化合物はアントラキノン系化合物である特許請求の範囲祭1 3 項に配収の製造

15. アントラキノン系化合物はアントラキノン、
1.4 - ジェドロアントラキノン、1.4 - ジェドロアントラキノン、1.4 - ジェドロアントラキノール、1.4.4a.9a - テトラヒドロアントラ ※ キノンシよびアントロンよりなる押から返ばれた少量なくとも1 徴の化合物である特許請求の範囲 # 15

項に記載の製造法。

16. 非水物性キノン化合物はイオン性界面括性剤 都被中で平均粒径が100 m以下となるまで提供物 砕される特許情水の範囲場1 3 項に記載の製造法。 17. 非水溶性キノン化合物1 素低部に対し、イオ ン性界面活性剤 0.02 ~ 1重量部(無水伏療場準) かよび水 0 ~ 5 重量部を加えて運式粉砕するとと を特徴とする特許情水の範囲第1 3 項ないし第16 項のいずれか一つに配載の製造法。 8.発明の併編な設明

本名明は、非水特性キノン化合物の組成物かよびその経遺法に関するものである。

ペンソキノン、ナフトキノン、アントラキノン 等のキノン化合物は最料等の化学製品原料として 使用されている。また、最近キノン化合物をリク ノセルロースからペルブを製造する工程において 少量器加するとペルブの収率が向上することが報告されている。

ところで、とれらキノン化合物を使用するとき 水中に均一に分散または豊鮮されることが望まし



一般に非水移性物質を水中に分散させる場合に あつては、非面活性剤を振加することが有効であ ることが知られている。しかしながら、非水糖性 キノン化合物を単に非面活性剤を含有する水格核 中に添加しただけでは分散安定性が感く適かに分 雌する。ところが、予心非水格性キノン化合物器 来をイオン性界面活性制度板と会ペースト状に混 域した組成物を造つて、とれを水帯散中に投入し 非水器性キノン化合物は水中に均一に分散し、し かもその分散状態が安定であることが見出された。

本発明は上記知見から到達したものであつて、非水格性キノン化合物粉末とイオン性界面活性剤ともあった混合されてなる水分散用キノン化合物の組成物ならびに放眠成物を非水格性キノン化合物の粉末をイオン性界面活性剤が存在・プン化合物をイオン性界面活性剤水棉液中で優式粉砕して製造する方法である。

本発明のヤノン化合物組成物は許さのとかり、 ヤノン化合物を水化分散させて使用する場合化用いられる。存化、リダノセルロースからパルプを 製造する工程にかいて振加される収率向上別として経過である。

例えば、鉄製品を製造するのに通過をベルブを 製造するには、タダノセルロース物質を処理して リグロン、ゴム銀券のごとを非セルロース成分を

特別 昭54-100332(3)

旅去する工程を必要とする。従来、各種のリグノ セルロース物質よりペルブを製造する方法として は、機械的方法やよび化学的方法があり、さらに とれら異者を組み合わせた方法がある。化学的方 法はリグノセルロース物質を集品で処理し、機械 間の無滑物質リグニンを思し出して繊維を破解せ しめる方法で、重要撤去、アルカリ法、強敵塩法、 塩素法、硝酸法等があり、これらはそれぞれ亜領 酸と重量硫酸塩素核、筍性アルカリ薯核、苛性ア ルカリと水硫化アルカリ特准、塩素と苛性アルカ り、硝酸と青性アルカリ岩液を用いてリグニンを 除去し、機能を推解せしめる。との際、リグニン は悪発曲法ではリグノスルホン曲、ソーダ法シよ び硫酸塩法ではアルカリリグニン、塩素法では塩 化リグニン、精像法ではニトロリグニンとして症 出する。また、単化学的方法は、木材を軽く重要 蒙滅解、その他水蒸気激熱、中性堪器産業装等に よつてリグニンをある程度療法して木材を軟化さ せたのち、機械的に微機状に維解せしめる方法で . .

験法、ソーダ法、職職塩法等の化学的方法は、木材のごときリグノセルローズ物質からリグニンを 験去するのには効果的であるが、リグノセルロー

これらの化学的ないし半化学的方法、特化更敬

ス物質中のセルロース成分もある相応侵食され、 その結果として製品の収率の低下と分解とがもた

ちされるという欠点がある。

このようなリグノセルロース物質のアルカリ無明工根において、ベルブの収率低下を防止するためにキノン化合物を少量新加することが有効である(特別出 50-29801 号、同 51-43403 号、河51-109303 号、同 51-112903 号 > よび同 52-37803 号)。しかしながら、これらのキノン化合物のうち、スルホン酸塩基、アミノ基、ニトロ基等のごとき水性基を有しない非水糖性キノン化合物は、バルブ製造に用いられる無層被にほとんど静厚しないため、そのハンドリングに困難があるばかりでなく、物ーな分散が不可能であるので品質にバラッキがある等の欠点がある。本発明の組成物は上配欠点を解析することのできる組成物である。

de

本発明において使用される非水溶性キノン化合 物としては、例えばペンソキノン系化合物、ナフ トキノン、メナジオン、ナフトハイドロキノン等 のどときナフトキノン系化合物、アントラキノン、 アントロン、 1,4,48,98 - テトラヒドロアントラ キノン、 1,2,3,4 - テトラヒドロアントラキノン、 1.4 - ジヒドロアントラキノン、1.4 - ジヒドロ アントラキノール等のどときアントラキノン系化 合物:フェナントレンキノン等がある。とれらの うちアントラキノン系化合物が特に好ましい結果 を与える。アントラキノン系化合物としては、ア ントラキノン、1.4 - ナフトキノンとブタジエン とからアントラキノンを合成する際の中間体また はその異性体である1,4,4a,9x - ナトラヒドロア ントラキノン、1,2,3,4 - テトラヒドロアントラ キノン、1.4 - ジェドロアントラキノン、1.4 -ジヒドロアントラキノール、アントロ等が好達で

非水器性キノン化合物は水分飲用組成物の状態 にあつては、平均粒径が100 点以下、好ましくは 8 0 A以下の勧わ来であるととが望ましい。とれ より大きい粉末であると、水に投入したときの安 定性が劣る。

イオン性界面活性剤としては、 整イオン界面活性剤としては、 整イオン界面活性剤 かよび 両性界面活性剤 からの一般に中性ない しアルカリ性水解剤 耐 依性 があるの一般に中性なる時には がイオン界面活性剤が たっかん 酸性水 夢 敵 に ない が は は が が が も 良好 で、 両 性 界面 活性剤 が とれ に で が が が し し と に に が ず れ に い が れ に か な か な か な か な か と が と な に な か と な と な な か と な と な か と な と か と な と か と る い

安定性が優れたキノン化合物の組成物を与えるイオン性界面信性制としては、例えば、脂肪酸塩 R, CH, COOM(ただし、 L, は炭素原子数 1 1 ~ 1 7 のアルキル基またはアルケニル基、 M は Naまたは K でもる。)、スルホン酸塩 R, SU, Na (ただし、

特別 昭54-100332(4)

Rは異素菓子数12~18のアルキル業でも 5o)。

BO, Na (充龙 L、 R, 故泉集原子数 1 1 ~

1 5 の 7 ル キ ル 基 で ある。) 80₈ Na (た だ し 、 R₃ 以 炭 東 原 子 数 1 ~ 4 の 7 ル キ ル 帯 で ある。) 、 R₃ CHCOOH (た だ し 、 R₃ は 炭 東 原 子 数 80₈ Na

1 1~17のアルキル基である。)、R COOH, SO, Na (ただし、 Bは政衆原子数11~17のアルキル 基である。)、

CH.

R₁ CONHCH, CH, 80, Na (ただし、品は炭生原子数 1) R₂ OOC CH80, Na ~ 1 7 の 7 ルキル基である。) K OOC CH,

(ただし、B.かよびRの合計以来原子数 位 1 0 ~ 2 0 であるアルキル施である。)、リグコンスルホン像塩等、高級アルコール観象エステル塩 B. OSO, Na(ただし、B. は炭米原子数 1 2 ~ 1 8 のアルキル基である。)、

Re CHOSO, Na (ただし、 Beかよび Heは 投票ボチ故 Re 1 2 ~ 1 8 のアルケル盛である。)、ボリオヤシェテレンアルセルエーテル税 飲塩 Bi, (CH, O), SO, Na (ただし、 Biは 炭素ボチ故 8 ~ 1 8 のアルヤル 苗、n は 1 ~ 2 0 の整数である。)、 Ri, 一〇一〇(CH, CH, O), 8O, Na (ただし、 Bi,は 炭素ボチ数 8 ~ 1 8 のアルケル高、m は 1 ~ 2 0 の複数である。) 等の除 イ

だし、 凡は炎素菓子数11~17のアルキル基で

オン非面信性用、アルキルアミン By NHy・HA (た

Ba)、Ric — N·HA(ただし、Ric、Riss I び Hic Ric

は炭素原子数1~8のアルキル蓋である。)、似 似 級 アンモニク人塩

R_i N⊕_{CHi} → N⊕_{CHi} → X[⊙] (£ # L 、 R_i , K_i * 1 Ø

Ri は世帯原子教1~8のナルヤル苗、Xはハロ

Riかよび Riは炭素原子数 1 ~ 8 の アルキル基、 Riv は炭素原子数 9 ~ 1 7 のアルキル基、 X はハログ ンである。)、 ポリオキシエチレンアルキルア t ン等の無イオン界面括性剤かよびアルキルベタイ

CH。 N[⊕] ← CH。 等の興性界価格性制がある。 CH, COO[©]

本希明の組織物は、非水溶性キノン化合物とイオン性非価活性制かよび放射面活性制が協体である場合等の使化応じてお加される水とか均一化混合されるものであるが、これらの割合は非水溶性キノン化合物1 重産部成り、イオン非面活性剤
0.02~1 重量部(無水状態影響)かよび水0~5 重量部(衍生しくは水0~3 重量部)が行ましく、またペースト状となつていることが望ましい。これらの適器は、イオン性界面活性制の種類、非水 器性キノン化合物の種類によつて変化するが、水 を多量に合むことは報送、貯蔵等の面を考えても 有利でない。

施練して組成物を製造する場合は、非水物性やノン化合物は平均效能 100 m以下好ましくは 5 0m以下の粉末を使用することが設ましく、これに 前配イオン性界面指性制益びに必要に応じて少量 の水を暴加してペースト状となるまで視載する。

要式分界して前成物を製造する場合は、 非水等性キノン化合物は分束である必要はないが、 分界





機として剪断力を有するものを使用する。適当を 告許後としてはエポーダーミャナ等の豊和機等が 挙げられ、とれは傷無も併せて行りととができる。 粉砕は、非水性キノン化合物が100 μ以下、好せ しくは50 4以下となり、ペースト状となるまで 行うことが譲ましい。

本希明の組成物は長期安定性に優れ、これを水 中に投入して機味などにより分散させれば、安定 に水中に分散するととができ、とれは場合によつ ては18時間以上の長期に載つて安定に水中に分

本務明の組成物を、バルブ製造工程に添加する 場合は、非水差性キノン化合物が原料リグノセル。 ロース複質に対し0,0001~5 意動を、好せしくは 0.001 ~ 0.1 煮飲ぎとなる最が用いられる。この 裏解条件は公知のものが採用できる。例えば重航 遺塩法では、蒸済放組成は80歳6~7%、結合酸 1~1.5 多、彼比130~140 でで6~8時間無弊 する。アルカリ性亜硫酸塩法ではテップに対し亜 転載ナトリウムを17~23多、水酸化ナトリウ

るばかりでなくペルブの収率向上にも寄与し、さ らにパルプの暴白作用をも呈するという利点があ

関処理する。

2

特別収54~100332(5)

ムまたは催化ナトリウムかとび炭酸ナトリウムを

まが磨い、放比ま~まで 170~ 180 でで 5 ~ 6 時

間葉無する。セミケミカル缶では亜張療ナトリウ

ムも15~17多(対チップ)用い、被比2~3

て 170 ~ 180 ℃である 時間蒸焼板、機械的解散を 行もう。ケイグラクンドウッド抜せは、チップド

対し1~115の重要数ナトリウムを求比2~3

て用い、ナップを 170 ~ 180 ℃ で 2 0 ~ 4 0 分間 処理したのち、解析する。ナルカリ法では水酸化

ナトリウムを18~80多(対チップ)用い 160 ~ 180 ℃ で約6 0 ~ 120 分間処理する。 アルカリ - 酸素法では、水酸化ナトリウム約25~30%

て世界を吹込みながら約 140 ~ 160 ℃ で 2 ~ 3 時

とのような業所工程の任意の時点で前記非水器

性キノン化合物をイオン性界面活性剤により分数

させることにより、キノン化合物は反応果内で均

一に分散するので少量のキノン化合物で有効でも

る。パルプの製造工程だけでなく、パルプを精製 する工程に知いても、キノン系化合物が有効であ る場合には本発明組成物が有利に使用できる。

また、ペルブ製造工程以外にも非水粧性キノン 化合物を水に分散させるととが必要である工程に も当然利用することができる。

つぎに、実施例を挙げて本希明方法をさらに評 難に設明する。

夹路例1~21

メノク外に背裂アントラキノンを 0.4 g扱敬し、 第1表に示すイオン性界面活性制を 0.4 副(圏外の **場合は 0.4 ま) 加え、 さらに 純水 ぞ 0.6 ぜ 加えて** 3 分間推式発許を行い、ペースト状の組成物を得 た。との組成物を水 200 紀代投入し、 2 分間機律 (180 r.p.m.) を推して分散させた。分散依を静 難し、1時間後かよび15時間後の分散状態を観 察して終 1. 投の結果を得た。 左右、 分数状態の点 好なものについて観像鏡を用いて分散状態かよび アントラキノン粒子の親羽を行なつたところ、粒 無は30~40g以下でもり、全ての粒子は分離

し、2 無以上の数子の集合体は認められなかつた。 一方、アントラキノン粒子を水中に投入し、機 **押したものは多数の粒子の集合体が数多く解めら**

なお、第1表中分數状態は良好なもののから全 く効果がせいもの xx まて、口,〇,△.×.×× の 5 政時で評価した。

	第 1 表		
夹 炸 例	内容 概 成		性性
除イオン系	•	1時間後	1 5時間後
1	オレイン酸ナトリウム	_	0
2	学硬化学船ナトリウム	0	•
3	敷防酸カリ	0	0
4	オレイン酸カリ	0	0
5	ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム	0	Ο.
. 6	特殊カルボン酸型	0	A
7	高分子哲性劑	0	. 0
8	ナフタレンスルホン歌ホルマリン部合物	6	0
g .	ジオタテルスルホコヘタ設ナトリウム	0	_
10	ポリオキシエテレンアルキルエーテル報 使ナトリウム	0	4
11	ジアルサルスルホコハタ酸ナトリウム	0	0
12	アルキルメナルタウライド	0	0
1.3	ポリアルキルナリールスルホン数Na	0	0
14	リグニンスルホン酸カルシウム	0	0
1 5	•	\circ	0



猫イオン系

16	ポリオヤシエテレンオタタデンルアミン	0	O
英性 系			
17	2012ペタイン	۵	
非イオン系			
18	ソルピタンモノラウレート	××	××
1 9	オキシエテレンオキンプロピレンプロッタ ポリャー(2200)	××	××
20	ポリオキシエテレンノニフエニルエーテル	۵	××
21	ポリゴキンアルキレングリコール酵媒体	×	××

夹 施 例 2 2 ~ 3 0

実施例 1 ~ 2 1 と同様な実験においてアントラキノンの代りに 1.4 - ジェドロアントラキノール (DHAQ)又は 1.4.4 m, 9 m - テトラヒドロアントラキノン (THAQ)を用いて同様の試験を行なつたところ、第 2 表の結果が得られた。

第	2	换

			22 1	投
夹 追 例	界面估性别	キノン化合物	1 時間接	1 5 時間報
22	半硬化牛脂ナトリウム	DHAQ	9	-6
23	•	PAHT	0	0
24	特殊カルボン酸型	THAQ	0	4
2 5	ナフタレンスAホン酸ホルマ リン 総合物	PAHT	0	0

手 統 補 正 魯

昭和 53 年 2 月 2 5 日

特許庁長官 業者者二 股

1. 事件の表示

昭和 8.8 年 特 許 順 第 4.2.3.0 号

- 2. 発明の名称 キノン化合物の組成物かよびその製造法
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

4. 代 理 人

低 所 東京都千代田区銀町3丁B4番地 銀町三丁Bビル 氏 (7234) 人 田 幹 第 電話 03-230-4766第

5. 補正命令の日付 自発補正

A HATTACA TANDATA

植正の対象

V. ボ 袖正の内容





特明 昭54-100332(6)

26	ポリアルキルブリースル ホン酸Na	DHAQ	0	0
27	•	THAQ	0	0
28	ポリオキシエテレンオタ タブシルアミン	DHAQ	0	۵
29	•	PAHT	0	0
30	煮見生生学元テレンノニル	PARIGEC	×	××

突拍例 3 1 ~ 3 5

第 3 表に示す報復を使用してアントラキノンとポリアルキルアリルスルギン酸ナトリウム(花玉石酸株式会社製除イオン界面活性利「マイテイ 150」)(アントラキノン:昇面活性利= 1 : 0.5)の提式粉砕を剪断力を有する粉砕機を用いて行なつたところ、第 3 扱の結果が得られた。

第 3 表

突絶例	A B 1	DP中间	四転速度	分散状態	编 考
3 1	排損機	30 分	_	良好	
3 2		6時間		,	1~5 μ粒径多し
33	1++-	30 A	3,000rpm	•	
8 4	模型ユーダー	30 分	50 rpm	•	松後30~60≠
3 5	244-	30 分	9,000rpm	•	
# 1	许出展人	新日2	下製鉄化学工業	株式会社	
代制	以 介別上	А	田 幹	*	



男雑者を、つぎのとおり補正する。

(1) 第 1 寅第 5 行~第 4 寅第 9 行に配数の特許請求 の範囲を、つぎのように訂正する。

「1. 非水溶性キノン化合物粉末とイオン性界配括性別とが均一に混合されてなる水分散用キノン化合物の組成物。

8. 非水溶性キノン化合物粉末とイオン性界面活性 則と少量の水とが均一に傷動されてなる特許額求の能辨系1項に記載の組成物。

8. 非水神性キノン化合物粉末 1 裏 数部と、イオン 性界面括性剤 0.001~ 1 重量部と、水とが均一に 傷無されてなる特許増求の動態素 1 項に記載の観

4.非水移性やノン化合物粉末1.製食部と、イオン性肝助活性剤 0,001~1.煮食部と、水 0~5.煮煮品とが均一に食味されてなる特許請求の範囲剤1. 現化配成の組成物。

5. 非水療性キノン化合物数束の数据が 100 A 以下 である特許額束の範囲第 1 項に配属の組成物。 6. 非水素性キノン化合物はアントラキノン系化合

*特別 昭54-100332(7)

物である特許情求の範囲終1項に記載の組成物。 リアントラギノン系化合物はアントラギノン、 1.4 - ジェドロアントラギノン、1.4 - ジェドロアントラギノール、1.4.4a,9a - テトラヒドロアントラギノントラギノントラセンロアントラビドロアントラギノンシェびアントロンよりなる絆から選ばれた少なくとも1種の化合物である特許家の範囲終る項に記載の組成物。

8.イオン性界面活性剤が除イオン界面活性剤、腸 イオン界面活性剤をよび両性界面活性剤である特 許辨水の範囲系1項に配収の組成物。

9.非水粉性キノン化合物効果をイオン性界活性剤とともに無難することを特徴とする水分散用キノン化合物の組成物の製造法。

アントラキノール、1.4.4a.9a - テトラヒドロアントラキノン、1.2.3.4 - テトラヒドロアントラキノンかよびアントロンよりなる群から急ばれた少なくとも1 独の化合物である特許배末の範囲第1 1 項に記載の製造法。

13. 非水槽性キノン化合物 1 食食部に対し、イオン性界面活性剤 0.001~1 食量部(無水状態基準) かよび水 0~5 食量部を加えてベースト状となるまで連載することを特徴とする特許請求の範囲第9 項ないし終 1 2 項のいずれか一つに記載の製造法。

14. 非水物性キノン化合物をイオン性界固活性利 解液中で複文粉砕することを特徴とする水分散用 キノン化合物の組成物の製造法。

15. 非水解性キノン化合物はアントラキノン系化合物である特許請求の報告第1 4 現代記載の製力 たっ

16. アントラキノン単化合物はアントラキノン、 1.4 - ジェドロアントラキノン、1.4 - ジェドロ アントラキノール、1.4,4a,9a - テトラヒドロア

ントラキノン、 1.2.3.4 - テトラヒドロアントラキノンをよびアントロンよりなる群から選ばれた 少なくとも 1 複の化合物である特許請求の範囲第 1 5 裏に記載の異意法。

17. 非水格性キノン化合物はイオン性界面活性利用性中で平均和性が100 A以下となるまで優丈粉件される特許請求の範囲第1 4 項に記載の製造法。18. 非水物性キノン化合物 1 貫貴部 (無水状原基準) ンよび水 0 ~ 5 蔵量部を加えて復式粉件することを特徴とする特許請求の範囲第1 4 項をいし第17項のいずれか一つに記載の製造法。」

(2) 病 6 資訊 2 行目

「投入し」を、

「枚入すると」と訂正。

(3) 第 6 复病 8 行 日

「故組出物を」を、

「辣粕或物を、」と訂正。

(1) 群 6 異下から2 行目

「クタノセルロース」を、

「リグノセルロース」と訂正。

(5) 弟9頁下から4行目

「ナントロ」を、

「アントロン」と訂正。

(6) 歳10貫下から7行目

「長朱………すると」を、

「沈飾または疲集が促進されると」と訂正。

(7) 第13 買下から4 行目

「0.02」を、

「0.001」と訂正。

(8) 第14 貫下から9 行目

「0.01 J €

「0.001」と既 進。

(9) 同行目

[0.1 ~ 0.5] &

「0.01~0.5」と訂正。

(10) 前18頁下からか行目(実施外18)かよび

第20頁第2行

「………スルホン酸 Na 」を、

「……ヌルホン根ナトリクム」と訂正。

.

(11) 第 1 7 页 第 9 行

. 「我推断1~21」を、

「機能例1~1 7 かよび比較例1~4」と訂正。
(12) 第1 9 頁第 4 行と 5 行の例に、「比較例」を 件入し、「18~21」を「1~4」と番号を変 更する。

(13) 新 2 0 貫下から 7 行 (実務例 3 1)

「抗損機」を、

・「推择機」と訂正。

(14) 第1 9 頁下から 5 行目~ 第2 0 頁 第 7 行目の 実務例の省号「2 2 ~ 3 0」を「1 8 ~ 2 6」と より裏す。

(15) 第20 買下から7~2 行目の実施例の書号 「31~35」を「27~31」とふり嵌す。

(16) 新 2 0 頁下から 3 行目の後に、つぎの文章を 挿入する。

「喪推例32~34

メノウ解化アントラキノンを 0.4 月銀取し、第 4 長に示すイオン性界面括性剤の水粉液を所定量 加えて 8 分通径式粉砕を行つたのち、これを水



惟の0.4 となる。

- 3. 界面活性剤/アントラキノンの比は、界面活性剤が加敷 0.4 9 のとき、1 となる。
- 8. 分散液中の界面括性刺激変は、界面括性刺系 ・ 四葉 0.4 ずのとき、 2000 ppm となる。 j

特別 ND 54-1 0 0 3 3 2 (8) 200 世 化 校入 し、 3 分 間 操 件 (150 r.p.m) を 施 して分数させ前配と何様な試験を行つた。 との分 数状態の試験結果は 3 4 扱いとおりであつた。

なか、イオン性界面括性剤として、ONポリアルキルアリールスルホン酸ナトリウム、ONポリオキシエテレンオタチデシルアミンロモノアルキル高4数アンモニウム塩をそれぞれ内容副成とする酸イオン系の、耐イオン系的、両性イオン系の非面活性剤を使用した。

K 4 :

		分		X	性	
界面插性劑		(A)		(B)		(C)
你加量 (9)	1 時間後	1545104	1 時間後	15時間後	1 時間後	15時間後
0,4	0	0	0	0	0	0
0.1	0	٥	0	0	0	0
0.04	(3)	Ø	0	0	Ø	0
0.01	()	9	6	Q	©	Ö
0.005	0	0	0	0	6	0
0.002	U	0	0	0	0	o
0.001	0	0		Δ	0	0
0	Δ	×				_

注1.界面后性利心は、界面后性制の有効成分が40 までもつたので、実質素加量は、第4 姿の改